@ 公開特許公報(A) 平1-213213

⑤Int. Cl.	4	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成1年(1989)8月28日
A 61 K	7/00 7/06 7/48		K-7306-4C 7430-4C 6971-4C		
// C 08 B	31/725 35/78 37/00	ADA	7431-4 C 8413-4 C Q-6779-4 C審査請求	未請求	青求項の数 4 (全8頁)

69発明の名称 外用剤組成物

者

顧 昭63-39226 ②特

22出 願 昭63(1988) 2月22日

東京都練馬区南大泉3-8-6 子 村 紀 岡 @発 明

東京都江戸川区本一色 3 -26-11 コーポセブン201号 齊藤 和 美 @発 明

@発 明 者 武 馬 告 則 東京都北区西ケ原 4 -63-10 幸 千葉県市川市本北方1-5-8 @発 明 给 木 敏

東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号 勿出 願 人 花王株式会社

外2名 四代 理 人 弁理士 有賀 三幸

1. 発明の名称

外用剂组成物

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. ポリアンテス版 (Polianthes L.) に属する 植物より得られる、アラピノース、マンノー ス、ガラクトース、キシロースおよびクルク ロン酸を構成成分とする酸性ヘテロ多糖類を 含有することを特徴とする外用剤組成物。
 - 2 ポリアンテス属に属する植物がチューベロ - ズ (Polianthes tuberosa L.) である第1 項記載の外用剤組成物。
 - 3 機性ヘテロ多糖類が組織培養法によつて得 られたものである第1項もしくは第2項配収 の外用剤組成物。

- 4. 酸性ヘテロ多糖類の含有量が 0.0001~ 10重量×である第3項記載の外用剤組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、新規な外用剤組成物に関し、更 化詳しくは、チューペローズ (Polianthes tuberosa L.) より組織培養法によつて得ら れる酸性ヘテロ多糖類を配合し、皮膚の保湿 効果、保護効果および柔軟・平滑化などの効 果に優れた皮膚、毛髪用化粧料、外用医薬品 等の外用剤組成物に関する。

[従来の技術及びその課題]

従来、外用剤、特に化粧料用保湿剤として は、グリセリン、ソルピトール等の低分子量 物質、ピロリドンカルポン酸ナトリウム等の NMF(天然保湿因子)成分などが用いられてきたが、近年、ムコ多糖類をはじめとする生体高分子物質や植々の植物抽出物が保湿剤として利用されている。しかしながら、植物由来の多糖類は増粘剤、ゲル化剤等として用いられているように、保湿機能を発揮するのに十分な量を用いると系が増粘し、肌への感触が終くなる等の欠点があつた。

一方、ポリアンテス以に属する植物、特にチューペローズは、その油性成分が香料として利用されているが、組織培養法によつて得られる水啓性成分については報告されておらず、また、外用剤、化粧科等に応用された例もない。

[課題を解決するための手段]

の酸性ヘテロ多糖類は、例えば以下の方法に より付ることができる。

组融培誉法:

本方法では、外個片として、チューペローズはその花、基、類、類基、根等の為官又は 組織の一部が使用されるが、此中特に花の一部が好ましい。 期かる実状において、本発明者らは鋭意研究を行つた結果、チューベローズ由米の成分、 就中、組織培養法により得られる、水格性成分である酸性ヘテロ多糖類を配合した外用剤 は、高保虚効果・高平滑効果とともに、滑ら かな使用感を有することを見出し本発明を完成した。

すなわち、本発明は、ポリアンテス氏
(Polianthes L.) に属する値物より得られる、アラピノース、マンノース、ガラクトース、キシロースおよびグルクロン酸を構成成分とする酸性ヘテロ多種類を含有することを特徴とする外用剤組成物を提供するものである。

本発明において用いるチューペローズ由来

カルス誘導用の基本培地としては、植物組織培養に通常用いられる Murasige - Skoog の培地、Linsmaier - Skoog の培地、Gamborg の培地、White の培地、Tulecke の培地、Nitsch & Nitsch の培地などが用いられりる。

との基本培地には植物ホルモンを磁加する必要があり、 植物ホルモンとしては、 2 、4 ーツクロロフェノキシ酢酸(2 、4 ー D)、
αーナフタレン酢酸(NAA)、インドール酢酸(IBA) 等のオーキシン類:フルフリルアミノプリン(カイネテン)、ペンジルアデニン(BA)、ジメテルアミノプリン(2iP) 等のサイトカイニン類が挙げられる。その中でも、 2 、4 ー D 単独、もしくは NAA と BA の組合わせ、または

NAA とカイネテンの組合わせが良好を結果を与える。カルス誘導に必要な確物ホルモン漫 医は、2、4 - D 単独の場合は5×10⁻⁴ M
から1×10⁻⁷ M、NAA と BA または NAA とカイネテンの組合わせの場合は、NAA の濃度は
5×10⁻⁴ Mから1×10⁻⁷ M、BA またはカイネテンの過度は1×10⁻⁴ Mから1×10⁻⁷ M
である。

カルス誘導円地には上配の基本培地と植物ホルモンのほかに炭素原として糖が加えられる。 僧としては、グルコース、フラクトース、マンノース、キシロース、サッカロース、ラムノース、フコース、デンプンなどが挙げられるが、通常はサッカロースが用いられる。

カルス誘導は固体塔地でも液体塔地でも可

を採天培地等の固体培地、液体培地で培養するが、就中液体培地で培養するのが好ましい。 基本培地としてはカルス誘導培地と何じも の、例えば Murasige — Skoog の培地、Linamaier — Skoog の培地、 Gamborg の培地、 White の 培地、 Tulecke の培地、 Nitach & Nitachの培 地などが用いられうるが、 就中 Murasige — Skoog の培地、 Linamier — Skoog の培地が好 ましい。

植物ホルモンの種類及び濃度は多糖類の生 産性に関係があり、例えば2,4- D、 NAA、 IAA、 IBA 等のオーキシン類:カイネチン、 BA、 2iP 等のサイトカイニン類:ジベレリン As (GAs) 等のジベレリン類等が使用される。 この中で、2,4- D、 NAA を単独で、また 能であるが、通常は固体培地が用いられる。

が導されたカルスは上配のカルス誘導培地
で同じ形態を維持したまま10代以上にわた
つて磁代培養をすることができる。磁代培養
用の培地としては、通常基本培地として
Linsmaier - Skoog の培地、Murasige - Skoog
の培地、植物ホルモンとして1×10~~~
1×10~7 Mの2,4-Dまたは1×10~4~
1×10~7 MのNAAと1×10~4~1×10~7 M
のBA、炭素原としては、グルコース、フラクトース、マンノース、キシロース、サンカロース、ラムノース、フコース、デンデン等が
用いられるが、 就中サンカロースが好ましく、その経加量は1~6×が好ましい。

カルスから多糖類を製造するには、カルス

は NAA と BA もしくはカイネテンを組合わせて 用いるのが好ましい。その濃度は、 2 , 4 -D 又は NAA を単独で用いる場合は 5 × 1 0-4 M から 1 × 1 0-7 M, 特に 5 × 1 0-5 M から 5 × 1 0-6 Mが; NAA と BA または NAA とカイネテンを組合わせて用いる場合には、 NAA の濃度 は 1 × 1 0-4 M から 1 × 1 0-7 M, 特に 1 × 1 0-4 M から 5 × 1 0-6 M, BA またはカイネテンの濃 度は 5 × 1 0-6 M から 1 × 1 0-8 M, 特に 1 × 1 0-5 M から 1 × 1 0-7 M が好ましい。

炭素液としては、グルコース、フラクトース、マンノース、キシロース、サッカロース、 ラムノース、フコース、デンプンなどが用い られる。多端類の生産は添加する炭素質の種類にはあまり強く影響されるものではなく、 通常サッカロースが用いられる。炭素点の嚢 度と多糖類の生産量との間にもあまり深い関 係はないが、一般には1~6%が好ましい。

増養法は特に制限されないが、通常、20 ~30℃の温度で15~30日間行うのが好ましく、また振とう培養が好ましい。

このようにして得られた培養物から多額類を採取するには、例えば培養物から細胞を選

沈又はろ過等によつて除去したのち、培養液
をロータリーエパポレーター等を用いて機縮
し、機縮液にエタノールを加えてた酸させ、

沈酸物を複結乾燥することによつて行われる。
本発明の外用剤組成物に配合する酸性へテ

□多糖類の量は 0.0001~ 1 0重量× (以下 「※」で示す)、好ましくは 0.001~ 5 × であ

ば水/油、油/水型乳化化粧料、クリーム、化粧乳液、化粧水、油性化粧料、口紅、ファウンデーション、ヘアートニック、整寒剤、 委毛剤、育毛剤等の皮膚化粧料とすることが できる。

これらの外用剤の調製に当り、好適に用いられる油としては、例えば焼動パラフィン、 ペラフィンワックス、セレシン、 スクワラン 等の炭化水素: 密ロウ、 鯨ロウ、 カルナパロウなどのワックス類: オリーブ油、 僧油、 ホホパ油、 ラノリン などの天然動 確物 曲脂: シリコーン油、 脂肪酸、 高級 アルコール およびこれらを反応して 得られるエステル油等が挙げられる。

また、界面活性剤としては、ポリオキシエ

る。 この配合量が 0.0001 *未満では、その 効果が充分発揮されず好ましくない。

本発明の外用剤組成物は、その使用形態に
かいて、柴用皮膚外用剤と化粧料に大別される。

案用皮膚外用剤としては、例えば楽効成分を含有する各種軟膏剤を挙げることができる。 軟膏剤としては、油性基剤をベースとするもの、油/水、水/油型の乳化系基剤をベースとするもの、対れであつてもよい。薬効成分としては、特に制限はなく、例えば減痛消失剤、殺煙剤、殺煙剤、収斂剤、皮膚軟化剤、ホルモン剤等を必要に応じて適宜使用することができる。

また、化粧料としては、種々の形態、例え

 ロース、メチルセルロースなどの高分子化合物: ゼラチン、タラカントガムなどの天然ガム類: エタノール、イソプロパノール等のアルコール、グリセリン、1・3ープテレングリコール、ジプロピレングリコール、ジアロピレングリコール、乳酸、乳酸ナトリウム、ピロリドンカルボン酸ナトリウム等酸エステル、カルボン酸ナトリウム等酸エステル、とし、安息香酸ナトリウム、フェノールがよりない。マルぞれ挙げられる。

[発明の効果]

本発明の外用剤組成物は、チューペローズ由来の設性へテロ多糖類を配合することによ

0.8 * の寒天を含む Linsmaier - Skoog の培地を用いた。 植物ホルモンとしてはオーキシンとして10-8 M。NAAとサイトカイニンとして10-8 M。NAAとサイトカイニンとして10-8 M BAを添加した。 炭素源としては3 * サッカロースを添加した。 皮素源としては3 * サッカロースを添加した。 この培地を0.1 N KOHで出5.7 に調整したのち、オートクレープにより120℃、1.2 気圧で15 分間被題した。 培養は電照下25±1 でで行われた。30~60日間の培養の後それぞれの外植片からはカルスが誘導された。

(b) カルスの紙代:

(a) において誘導されたそれぞれのカルスは、 誘導培地と同一の培地を用いて同一条件下で 培養され、30日おきに新しい培地に移植された。 り、保健効果に優れ、滑らかな使用感を有する。

(突施例)

次に実施例を挙げて本発明を更に詳細に説明する。

突施例1

酸性ヘテロ多糖類の製造:

(a) カルスの誘導:

開花2~7日前のチューペローズ質を切り取り、70×エタノール溶液で1分間波器し、さらに1×次亜塩素酸ナトリウム溶液で10分間波路した後、波盥水で洗浄した。 放盥処理された外植片を適当な大きさにきり、カルス誘導用塔地に接種した。

カルス誘導用培地には、基本培地として

(c) 撮とり培養:

(b)において10代以上継代培養されたカルスについて、上記カルス培養培地と同様の成分からなる液体培地を用いて振とり培養を行つた。培地の量は、200㎡容の三角フラスコ当り80㎡とした。カルスは新鮮重で29を接種し、25±1℃、120 rpm で30日間張とり培養した。

(d) 多糖類の採取方法:

(c) の培養板から選心分離またはろ過により 細胞を除き、培養板をロータリーエパポレー ターを用いて濃縮した。この濃縮培養液に約 3 倍量のエタノールを加え、5 ℃で 2 4 時間 野世し沈波を得た。この沈級を選心分離によ り回収し、7 0 % エタノールで洗浄した後棟 結乾燥により水分を除去した。

上記の方法により、チューベローズカルスから1918/8/30日の細胞外多糖類が得られた。この多糖類は次のような物性を有していた。

外観:白色~灰白色粉末

確含量(フェノール硫酸法及びカルパゾー

ル法による):80%〔うちウロン

紋(グルクロン畝)含量25%〕

構成糖: アラピノース: ガラクトース: マ

ンノース: キシロース=10:5

.: 4 : 1

・タンパク含量:2%

水分含量:5%

分子量: 10,000~20,00000

(9)香料 0.05

(製法)

精製水に(1)、(2)、(3)、(5)、(6)を加温溶解し、 室温に戻した後、エタノールに(4)、(8)、(9)を 密解したものをゆつくり加えて可容化し、ろ 遊して化磁水を得た。

(保湿効果砌定法)

実施例2で得た化粧水と比較品とを用いて、 保湿効果試験を行つた。すなわち健常人の前 腕部に本発明かよび比較の化粧水を20 μ&/ 4 cm 堕布し、1 時間後の角層水分盤を側定し た (N=5、 側定装置: IBS 社製 SKICON-200)。

(使用テスト方法)

実施例2

化粧水:

下配に示す処方、製法により化粧水を調製 し、その保湿効果及び使用感を調べた。結果 を第1~2 袋に示す。

(処方)

•	本発明品	比較品
(1) 酸性ヘテロ多階類(実施例1)	0.5	- (%)
(2) 1,3-ナチレングリコール	2.5	2.5
(3) グリセリン(86%)	0.5	0. 5
(4) ポリオキシエテレン硬化ヒマ シ油 (40ビ.O.)	0.5	0. 5
(5) 乳 酸	0.0 5	0.05
(6) 乳酸ナトリウム	0.7	0. 7
(7) エタノール	7.0	7.0
(8) メチルパラペン	0. 1	0.1

20~35才の女性20名に対し、使用中の符らかさとその持続性、べたつき、しつとり感の項目について、本発明品と比較品の使用テスト(コンペア評価)を行つた。

(結果)

0.05

88.6

①保湿効果

第1表

	角層水分量相对值
無強布	1.00
本発明品	162
比較品	1.43

本発明品金布部位の水分量は、比較品金布部位より明らかに増加しており、チューペローズ由来多期類配合化粧水の高い保湿効果が

(%)

5.0

5 0: 2

②使用テスト

第 2 表

	本発明品	比較品
使用中の常らかさ(強い)	100 (%)	0 (%)
滑らか感の持続性 (持続する)	9 0	5
べたつき(べたつく)	3 5	2 0
しつとり感(強い)	6 0	1 5

チューペローズ由来多磁類を配合した本発 明の化粧水は、使用中の付らかさとその持続 性が顕著であり、しつとり感が強いわりには ぺたつきが少ないという特徴的な使用感があ つた。

夹施例3

(製法)

(1)~(8)、(2)を加熱溶解し、70℃に保つ (油相)。(9)~(1)を精製水に加熱溶解し、徐 々に油相に加えて乳化し、徐冷して乳液を得 た。

実施例4

クリーム:

(処方)

(1) クセリン	
(2) ラノリン	
(3) スクワラン	
(4)セタノール	

(6) ポリオ中シエチレンモノラウリン 彼ソルピタン(20m.O.)

(5) モノステアリン酸グリセリン

(7)エチルパラペン

A 液:

(処方)

02 香

(1) 疣動パラフイン	4. 0
(2) スクワラン	4.0
(3) セタノール	0. 5
(4) ステアリン酸	1. 5
(5) モノオレイン酸ソルピタン	1.0
(6) モノオレイン酸ポリオキシエ チレンソルピタン (20E.O.)	. 1.0
(7) モノステアリン酸グリセリン	0.5
(8) エチルパラペン	0. 2
(9) グリセリン	3.0

(1) 酸性ヘテロ多糖類(実施例1) 0.3 0.05

001.3ープチレングリコール

7 8 9 5 0.37 精 契

(8) 酸性ヘテロ多糖類 (実施例 1)		
•		
(9) クリセリン(86%)	5.0	

00 1 , 3	ープテレングリコール	5. 0
(1) 香	A	0. 1

127 額 数 水

(1)~(7)とQDを加熱格解し、70℃に保つ (油相)。(8)~(0)を精製水に加悪溶解したも のに、攪拌しながら抽相を加える。ホモミャ サー処理した谈、怠冷してクリームを得た。

実施例5

(契法)

R71:	
(処方)	(×
(1) ポリピニルアルコール	18.0

(1) ポリピニルアルコール	1 8.0
(2) ポリエチレングリコール	20

(%)

8.0

20

2 0.0

5.0 ·

2.0

20

0. 2

(3) 1 , 3 ープチレングリコール	5. 0	(3) グリセリン(8 6 %)	1 5.0
(4) 酸性ヘテロ多糖類(実施例1)	0. 5	(4) ポリエチレンクリコール	5. 0
(5)エタノール	8. 0	(5) ポリオキシエチレンヘキサデシル エーテル(20ビ. O.)	0. 1
(6) メチルパラペン	0.1	(6) クエン 酸	0. 0 5
(7) 香 料	0.05	(7) クエン酸ナトリウム	0. 5
(8) 精 製 水	6 6.3 5	(8) メテルパラペン	0. 2
(製法)		(9) 香 料	0. 1
精製水に(2)(3)(4)、(6)を加え、攪拌密	解し、	101精 製 水	5 8.0 5
次にポリピニルアルコールを加え、加	燕提拌	(1)~(8)を精製水に加熱溶解したもの	D KC , (9)
する。ととに香料を俗解したエタノー	ルを加	を加えて可俗化し、エツセンスを得り	た。
えて、俗解してパックを得た。			以上
寒施例 6			
エツセンス:	(%)		
(1) 酸性ヘテロ多糖類(実施例1)	1. 0		

2 0.0